(Pa) L'+

最終頁に続く

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出數公閱番号 特開2000-302732

(P2000-302732A)

(43)公開日 平成12年10月31日(2000.10.31)

(51) Int.CL.	鐵別記号	ΡΙ	ī	`~₹J~}* (多考)		
C 0 7 C 69/80		C 0 7 C 69/80	В	2H026		
			Z	4H006		
B41M 5/30		233/25				
C 0 7 C 233/25		317/22				
317/22		323/12				
	審査請求	未請求 請求項の数4 OL (生	全 14 頁)	最終頁に続く		
(21)出願番号	特顯平11-109771	(71)出願人 000008747 株式会社リコー				
(22) 出顧日	平成11年4月16日(1999.4.16)	東京都大田区中馬込1丁目3番6号 (71)出願人 000226161 日華化学株式会社 福井県福井市文京4丁目23番1号				
		(72)発明者 森田 充展 東京都大田区中 東京都大田区中				
		(74)代理人 100074505	女明 (タ	1名)		

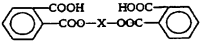
(54) 【発明の名称】 芳香族カルポン酸化合物

(57)【要約】

【課題】 画像部の高保存性、特に耐可塑剤性、耐油性に優れた画像を与える顕色剤として有用な新規な芳香族カルボン酸化合物を提供すること。

【解決手段】 下記一般式(I)で表される化合物。

【化1】



(I)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(I)で表される芳香族カルボン酸化合物。

【化1】

(式中Xは、カルボニル基、スルホニル基、脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、主鎮中に1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、芳香族環を含む脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、アルキレン、主鎖中にヘテロ原子を含んだ脂肪族炭化水素で連結された2つの芳香族炭化水素から誘導される2価の基のいずれかを示す。)

【請求項2】 前記一般式(I)において、2価の官能 基Xが下記の部分構造式(II)で表される請求項1記載 の芳香族カルボン酸化合物。

【化2】

(式中のRは異なった種類でもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1から8のアルキル基、アラルキル基、またはアリール基を示し、nは1~4の整数を示す。また、A、Bは、カルボニル基、スルホニル基、脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、主鎖中に1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、芳香族環を含む脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、アルキレン、主鎖中にヘテロ原子を含んだ脂肪族炭化水素で連結された2つの芳香族炭化水素から誘導される2価の基のいずれかを示す。)

【請求項3】 前記一般式(I)における2価の官能基 Xが下記の部分構造式(III)で表される請求項1記載 の芳香族カルボン酸化合物。

【化3】

(式中のRは異なった種類でもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1から8のアルキル基、アラルキル基、またはアリール基を示し、nは1~4の整数を示す。また、Aは、カルボニル基、スルホニル基、脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、主鎖中に1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、芳香族環を含む脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、

エステル結合、アルキレン、主鎖中にヘテロ原子を含ん だ脂肪族炭化水素で連結された2つの芳香族炭化水素か ら誘導される2価の基のいずれかを示す。)

【請求項4】 前記一般式(I)における2個の官能基 Xが、炭素数1から16のアルキレン、オキシアルキレ ン、チオアルキレン、スルフィニルアルキレン、スルホ ニルアルキレンから誘導される基のいずれかである請求 項1記載の芳香族カルボン酸化合物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、画像及び地肌部の 保存性に優れた顕色剤として有用な新規な芳香族カルボン酸化合物に関する。

[0002]

【従来の技術】感熱記録材料は、一般に支持体上に電子 供与性の無色もしくは淡色の染料前駆体と電子受容性の 顕色剤とを主成分とする感熱発色層を設けたもので、熱 ヘッド、熱ペン、レーザー光等で加熱することにより、 染料前駆体と顕色剤とが瞬時反応し、記録画像が得られ るものであり、特公昭43-4160号、特公昭45-14039号公報等に開示されている。このような感熱 記録材料は、比較的簡単な装置で記録が得られ、保守が 容易であること、騒音の発生が少ないなどの利点があ り、近年、電子計算機、ファクシミリ、券売機、ラベル プリンター、レコーダー等の記録材料として広範囲な分 野に利用されている。しかしながら、このような電子供 与性染料前駆体と電子受容性顕色剤を用いた感熱記録材 料は、外観がよい、感触がよい、発色濃度が高い等の優 れた特性を有している反面、記録画像部が、ポリ塩化ビ ニルなどのプラスチック等と接触し、プラスチック中に 含有される可塑剤や添加剤などにより消色したり、ある いは食品や化粧品等に含有される薬品と接触して、容易 に記録画像部が消色または地肌部が発色するなど、記録 材料としての保存性が劣るという欠点を有していた。

【0003】記録画像の高保存安定性を実現するための 手段として高信頼性顕色剤の利用が従来から提案されて いる。例えば、特開昭58-82788号、特開昭60 -13852号にはフェノールスルホン化合物が、特開 昭62-169681号には置換サリチル酸化合物が提 案されているが、これらの化合物を顕色剤として用いた 場合、画像部の可塑剤、油等に対する堅牢性の点では不 十分である。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、画像部の高 保存性、特に耐可塑剤性、耐油性に優れた画像を与える 顕色剤として有用な新規な芳香族カルボン酸化合物を提 供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、第一 に、下記一般式(I)で表される芳香族カルボン酸化合 物が提供される。

[14.4]

(式中Xは、カルボニル基、スルホニル基、脂肪族炭化水素から誘導される2個の基、主鎮中に1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、芳香族環を含む脂肪族炭化水素から誘導される2個の基、1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、アルキレン、主鎮中にヘテロ原子を含んだ脂肪族炭化水素で連結された2つの芳香族炭化水素から誘導される2個の基のいずれかを示す。)

【0006】第二に、前記一般式(I)における2価の 官能基Xが下記の部分構造式(II)で表される上記第一 の芳香族カルボン酸化合物が提供される。

【化5】

(式中のRは異なった種類でもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1から8のアルキル基、アラルキル基、またはアリール基を示し、nは1~4の整数を示す。また、A、Bは、カルボニル基、スルホニル基、脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、主鎖中に1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、芳香族環を含む脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、アルキレン、主鎖中にヘテロ原子を含んだ脂肪族炭化水素で連結された2つの芳香族炭化水素から誘導される2価の基のいずれかを示す。)

【0007】第三に、前記一般式(I)における2価の 官能基Xが下記の部分構造式(III)で表される上記第一 の芳香族カルボン酸化合物が提供される。

【化6】

【化8】

【0011】一般式(I)中のXの具体例としては、炭素数1から16のアルキレン、オキシアルキレン、オキソアルキレン、オキソアルキレン、オキソアルキレン、ビスオキソアルキレン、ドリスオキソアルキレン、チオアルキレン、ビスチオアルキレン、トリスチオアルキレン、スルフィニルアルキレン、トリススルフィニルアルキレン、ドリススルフィニルアルキレン、ドリススルホニルアルキレン、ビススルホニルアルキレン、ビススルホニルアルキレン、ヒドロキシアルキレン、ビスと

(式中のRは異なった種類でもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1から8のアルキル基、アラルキル基、またはアリール基を示し、nは1~4の整数を示す。また、Aは、カルボニル基、スルホニル基、脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、主鎮中に1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、芳香族環を含む脂肪族炭化水素から誘導される2価の基、1個以上のヘテロ原子、カルボニル基、スルホニル基、エステル結合、アルキレン、主鎮中にヘテロ原子を含んだ脂肪族炭化水素で連結された2つの芳香族炭化水素から誘導される2価の基のいずれかを示す。)

【0008】第四に、前記一般式(I)における2価の 官能基Xが、炭素数1から16のアルキレン、オキシア ルキレン、チオアルキレン、スルフィニルアルキレン、 スルホニルアルキレンから誘導される基のいずれかであ る上記第一の芳香族カルボン酸化合物が提供される。 【0009】

【発明の実施の形態】一般式(I)で表される化合物を 用いた感熱記録材料が高耐油性、高耐熱性を有する理由 は明らかではないが、概ね次のような要素が寄与してい るものと考えられる。

①電子吸引性基で置換された強い酸である芳香族カルボン酸が顕色能を持つ。

②芳香族カルボン酸を1分子中に2つ含有することにより分子量が大きくなり、油や可塑剤等の不揮発性溶剤に対する溶解性が低下する。

【0010】一般式(I)で表される芳香族カルボン酸化合物は全く新規な化合物である。これらの化合物は、例えば下記に示される無水フタル酸とアルコール系化合物とのエステル化反応によって合成することができる。 【化7】

ドロキシアルキレン、トリスヒドロキシアルキレン、スルホニルジオキシアルキレン、ビススルホニルジオキシアルキレン、カルギニルジオキシアルキレン、カルボニルジオキシアルキレン、トリスカルボニルジオキシアルキレン、カルバモイルアルキレン、ビスカルバモイルアルキレン、トリスカルバモイルアルキレン、及び、下記式で表される2価の官能基が挙げられる。

BEST AVAILABLE COPY

$$-A$$
 \longrightarrow
 $-B$
 \longrightarrow
 A
 \longrightarrow
 A

【化9】

【化10】

【化11】



【0012】上記式中のRは、異なった種類でもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1から8のアルキル基、アラルキル基、またはアリール基を示し、nは1~4の整数を示す。

【0013】上記式中Aの具体例としては以下のものが 挙げられる。炭素数1から16のアルキレン、オキシア ルキレン、ビスオキシアルキレン、トリスオキシアルキ レン、オキソアルキレン、ビスオキソアルキレン、トリ スオキソアルキレン、チオアルキレン、ピスチオアルキ レン、トリスチオアルキレン、スルフィニルアルキレ ン、ピススルフィニルアルキレン、トリススルフィニル アルキレン、スルホニルアルキレン、ビススルホニルア ルキレン、トリススルホニルアルキレン、ヒドロキシア ルキレン、ビスヒドロキシアルキレン、トリスヒドロキ シアルキレン、スルホニルジオキシアルキレン、ピスス ルホニルジオキシアルキレン、トリススルホニルジオキ シアルキレン、カルボニルジオキシアルキレン、ビスカ ルボニルジオキシアルキレン、トリスカルボニルジオキ シアルキレン、カルバモイルアルキレン、ピスカルバモ イルアルキレン、トリスカルバモイルアルキレン。

【0014】上記式中Bの具体例としては以下のものが挙げられる。

直接結合(官能基が存在しない場合)、酸素原子、カルボニル基、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、スルホニルオキシ基、カルボニルオキシ基、カルボニルアミノ基、尿素基、ヒドラジノカルボニル基、ヒドラジノスルホニル基、フェニレン、ビフェニレン、キシリレン、

【化12】

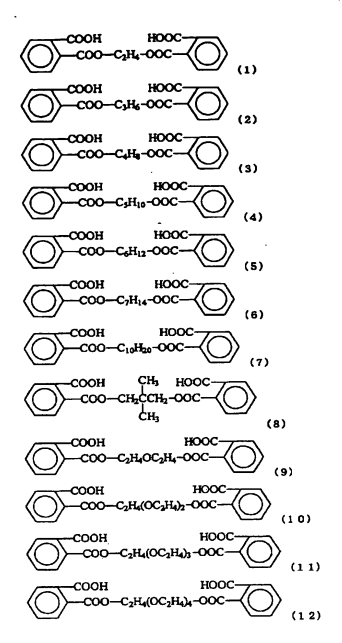
【化13】

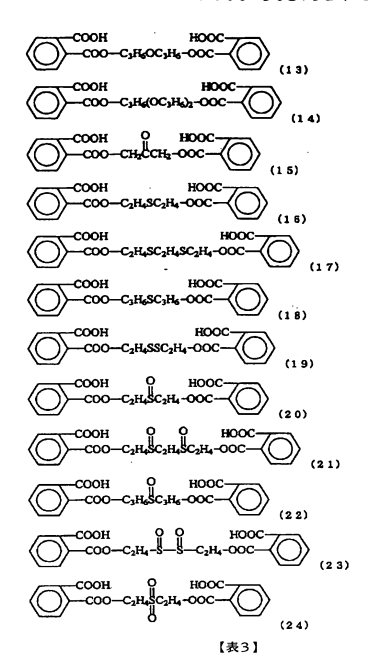
【0015】本発明の前記一般式(I)で表される化合物の具体例を列挙すると以下の様な物が挙げられるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

(

[0016]

【表1】





BNSDOCID: <JP____2000302732A__J_>

[0018]

【表4】

[0019]

BNSDOCID: <JP____2000302732A__J_>

[0020]

[0021]

【表7】

BNSDOCID: <JP____2000302732A__J_>

[0022]

[0024]

【実施例】次に、実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。また、純度は高速液体クロマトグラフィー(以下、HPLCと略す)又は、ゲル浸透クロマトグラフィー(以下、GPCと略す)を用い、融点は示差走査熱量計を用いて測定した。化合物の同定は核磁気共鳴スペクト

ル(以下、NMRと略す)を測定して行った。

【0025】実施例1(具体例No. 38の化合物の合成)

反応容器にピス〔4-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル〕スルホン84.5g(0.25mol)、無水フタル酸88.9g(0.60mol)、トリエチルアミン63.6g(0.63mol)をテトラヒドロフラン

BEST AVAILABLE COPY

(THF) 150gに懸濁させて仕込み、THF還流下にて3時間反応させた。冷却後、反応混合物に水100mlを滴下し、約30分撹拌させ、希塩酸をpH2以下となるまで滴下した。静置により二層分離させ、有機層を結晶化が起こるまで水洗し、粗結晶を得た。この粗結晶をメタノール/水より再結晶し、白色結晶143.0gを得た(収率90%)。この生成物の純度は98.3%(HPLC)、融点は170℃であり、1H-NMR分析は、目的の化合物であることを示していた。そのNMRスペクトルを以下に示す。

 $\delta(ppm)=13.24$ (broad s), 7.50-8.2 0(12H, m), 7.25(4H, s), 4.61(4 H, d), 4.50(4H, d).

【0026】実施例2(具体例No.39の化合物の合成)

反応容器に2,4'ービス(2-ヒドロキシエトキシ)ジフェニルスルホン84.5g(0.25mol)、無水フタル酸88.9g(0.60mol)、トリエチルアミン63.6g(0.63mol)をテトラヒドロフラン150gに懸濁させて仕込み、THF還流下にて3時間反応させた。冷却後、反応混合物に水100mlを満下し、約30分撹拌させ、希塩酸をpH2以下となるまで満下した。静置により二層分離させ、有機層を結晶化が起こるまで水洗し、粗結晶を得た。この粗結晶をメタノール/水より再結晶し、白色結晶127.4gを得た(収率80%)。この生成物の純度は96.4%(HPLC)、融点は90℃であり、1H-NMR分析は、目的の化合物であることを示していた。そのNMRスペクトルを以下に示す。

 $\delta(ppm) = 13.25 \text{ (broad s)}, 7.45-8.0$ 0(12H, m), 7.22(2H, m), 6.85(2H, d), 4.51(4H, d), 4.25(4H, dd).

【0027】実施例3(具体例No. 40の化合物の合成)

反応容器にビス〔3-メチルー4-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル〕スルホン91.5g(0.25mo1)、無水フタル酸88.9g(0.60mo1)、トリエチルアミン63.6g(0.63mo1)をテトラヒドロフラン(THF)150gに懸濁させて仕込み、THF還流下にて3時間反応させた。冷却後、反応混合物に水100m1を滴下し、約30分撹拌させ、希塩酸をPH2以下となるまで滴下した。静置により二層分離させ、有機層を結晶化が起こるまで水洗し、粗結晶を得た。この粗結晶をメタノール/水より再結晶し、白色結晶128.0gを得た(収率77%)。この生成物の純度は96.7%(HPLC)、融点は170℃であり、1H-NMR分析は、目的の化合物であることを示していた。そのNMRスペクトルを以下に示す。

 $\delta(ppm) = 7.48 - 7.85(12H, m), 7.1$

3(2H, d), 4. 57(4H, t), 4. 35(4H, t), 2. 07(6H, s).

【0028】実施例4(具体例N o . 41の化合物の合成)

反応容器にピス〔3、5ージメチルー4ー(2ーヒドロ キシエトキシ)フェニル]スルホン98.5g(0.2 5mol)、無水フタル酸88.9g(0.60mo 1)、トリエチルアミン63.6g(0.63mol) をテトラヒドロフラン(THF)150gに懸濁させて 仕込み、THF還流下にて3時間反応させた。冷却後、 反応混合物に水100mlを滴下し、約30分撹拌さ せ、希塩酸をpH2以下となるまで滴下した。静置によ り二層分離させ、有機層を結晶化が起こるまで水洗し、 粗結晶を得た。この粗結晶をメタノール/水より再結晶 し、白色結晶147.2gを得た(収率85%)。この 生成物の純度は95.6% (HPLC)、融点は175 ℃であり、1H-NMR分析は、目的の化合物であるこ とを示していた。そのNMRスペクトルを以下に示す。 $\delta(ppm)=7.62-7.89(12H, m), 4.6$ 7(4H, broad s), 4. 20(4H, broad s), 2. 3 0(12H, s).

【0029】実施例5(具体例No.30の化合物の合成)

反応容器に4,4'ービス(2-ヒドロキシエトキシ)ビフェニル68.5g(0.25mol)、無水フタル酸88.9g(0.60mol)、トリエチルアミン63.6g(0.63mol)をテトラヒドロフラン(THF)150gに懸濁させて仕込み、THF還流下にて3時間反応させた。冷却後、反応混合物に水100mlを滴下し、約30分撹拌させ、希塩酸をpH2以下となるまで滴下した。静置により二層分離させ、有機層を結晶化が起こるまで水洗し、粗結晶を得た。この粗結晶をメタノール/水より再結晶し、白色結晶121.7gを得た(収率85%)。この生成物の純度は99.9%(GPC)、融点は177℃であり、1H-NMR分析は、目的の化合物であることを示していた。そのNMRスペクトルを以下に示す。

 $\delta(ppm) = 13.22 \text{ (broad s)}, 7.20-8.0$ 0(12H, m), 7.03(4H, d), 4.56(4 H, t), 4.33(4H, t).

【0030】実施例6(具体例No.53の化合物の合成)

反応容器に1,4-ビス(ヒドロキシメチル)ベンゼン34.5g(0.25mol)、無水フタル酸88.9g(0.60mol)、トリエチルアミン63.6g(0.63mol)をテトラヒドロフラン(THF)150gに懸濁させて仕込み、THF還流下にて3時間反応させた。冷却後、反応混合物に水100mlを滴下し、約30分撹拌させ、希塩酸をpH2以下となるまで滴下した。静置により二層分離させ、有機層を結晶化が

起こるまで水洗し、粗結晶を得た。この粗結晶をアセト ン/水より再結晶し、白色結晶86.8gを得た(収率 80%)。この生成物の純度は99.9%(HPL C)、融点は166℃であり、1H-NMR分析は、目 的の化合物であることを示していた。そのNMRスペク トルを以下に示す。

 $\delta(ppm)=8.98(2H, m), 7.57(10H,$ s), 5. 39(4H, s).

【0031】実施例7(具体例No. 56の化合物の合 成)

反応容器に1、4-ピス(2-ヒドロキシエトキシ)べ ンゼン49.6g(0.25mol)、無水フタル酸8 8.9g(0.60mol)、トリエチルアミン63. 6g(0.63mol)をテトラヒドロフラン(TH F) 150gに懸濁させて仕込み、THF還流下にて3 時間反応させた。冷却後、反応混合物に水100mlを 滴下し、約30分撹拌させ、希塩酸をpH2以下となる まで滴下した。静置により二層分離させ、有機層を結晶 化が起こるまで水洗し、粗結晶を得た。この粗結晶をア セトン/水より再結晶し、白色結晶111.1gを得た (収率90%)。この生成物の純度は97.7% (HP LC)、融点は186℃であり、1H-NMR分析は、 目的の化合物であることを示していた。そのNMRスペ クトルを以下に示す。

 $\delta(ppm) = 13.18 \text{ (broad s)}, 7.49-7.9$

(A液)

1(8H, m), 6. 90(4H, s), 4. 50(4H, t), 4. 21(4H, t).

【0032】実施例8(具体例No. 16の化合物の合

反応容器にピス(2-ヒドロキシエチル)スルフィド3 0.5g(0.25mol)、無水フタル酸88.9g (0.60mol)、トリエチルアミン63.6g (O. 63mol)をテトラヒドロフラン(THF)1 50gに懸濁させて仕込み、THF還流下にて3時間反 応させた。冷却後、反応混合物に水100mlを滴下 し、約30分撹拌させ、希塩酸をpH2以下となるまで 滴下した。静置により二層分離させ、有機層を結晶化が 起こるまで水洗し、粗結晶を得た。この粗結晶をメタノ ール/水より再結晶し、淡黄褐色結晶75.2gを得た (収率72%)。この生成物の純度は93.8% (HP) LC)、融点は95℃であり、1H-NMR分析は、目 的の化合物であることを示していた。そのNMRスペク トルを以下に示す。

 $\delta(ppm) = 7.65(8H, broad s), 4.38(4)$ H, t), 2. 91(4H, t).

【0033】次に、前記化合物を感熱記録材料として用 いた応用例を示す。ここでの部は重量基準である。

【0034】応用例1

下記組成よりなる混合物を磁性ボールミルで分散し〔A 液〕~〔E液〕を調製する。

(1-10)	
3-N, N-ジブチルアミノー6-メチルー7-	
アニリノフルオラン	. 10部
10%ポリビニルアルコール水溶液	10部
水	30部
〔B液〕	
具体例No.38の化合物	10部
10%ポリビニルアルコール水溶液	10部
水	30部
〔C液〕	
P527(水沢化学製シリカゲル)	10部
10%ポリビニルアルコール水溶液	10部
水	30部
(D液)	
ステアリン酸亜鉛	10部
10%ポリビニルアルコール水溶液	10部
水	30部

次に、下記組成の混合物をディスパーにで撹拌分散して

E液を調製した。

〔E液〕

非発泡性プラスチック微小中空粒子

40部 (固形分24%、平均粒径3μm、中空度90%) スチレン/ブタジエン共重合体ラテックス 10部 50部

次に、〔A液〕~〔E液〕を用いて感熱発色層塗布液と アンダーコート塗布液を下記の混合比で調製した。

[A液]: [B液]: [C液]: [D液]=1:4:

4:0.5

(アンダーコート塗布液)

[E液]: [C液]=2:1

〈各層の塗工〉市販の上質紙(坪量60g/m²)の表面に(アンダーコート塗布液)を乾燥重量が3g/m²となるように塗布乾燥して中間コート紙(アンダーコート層塗布済紙)を得た。このアンダーコート層上に感熱発色層塗布液をロイコ塗料の乾燥重量が0.5g/m²となるように塗布乾燥して感熱発色層を設けた。その後、10kg/cm²の圧力でキャレンダー処理して本発明の感熱記録材料を得た。

【0035】応用例2

応用例1の〔B液〕において、化合物No.38の化合物の代わりに具体例No.39の化合物を用いた以外は、応用例1と同様にして調製し感熱記録材料を得た。 【0036】応用例3

応用例1の〔B液〕において、化合物No.38の代わりに具体例No.40の化合物を用いた以外は、応用例1と同様にして調製し感熱記録材料を得た。

【0037】応用例4

応用例1の[B液]において、化合物No. 38の代わ

りに具体例No. 16の化合物を用いた以外は、応用例 1と同様にして調製し感熱記録材料を得た。

【0038】比較例1

応用例1の(B液)において、化合物No.38の代わりに、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン(ビスフェノールA)を用いた以外は応用例1と同様にして調製し感熱記録材料を得た。

【0039】以上のように作成した感熱記録材料について、次に示す試験を行った。その結果を表13に示す。松下部品(株)製薄膜ヘッドを有するシュミレータ印字実験装置にて、ヘッド電力0.68W/dot、1ライン記録時間10ms/ライン、走査線密度8×3.85dot/mmの条件でパルス幅0.9msで印字を行い、得られた印字画像部に綿実油を塗布した後、40℃、15時間放置後の画像濃度をマクベス濃度計で測定し耐油性を評価した。更に、同様の試験片を80℃及び、100℃の環境下に15時間放置後の地肌濃度をマクベス濃度計で測定し、耐熱性を評価した。

[0040]

【表9】

(評価結果)

	耐油性		耐熱性		
	試験前	試験後	試験前	80℃試験後	100℃試験後
応用例 1	1. 31	1. 35	0.08	0.09	0.18
応用例2	1. 32	1. 31	0.08	0.09	0. 25
応用例3	1. 13	1. 15	0.05	0.06	0.09
応用例4	1. 44	1. 35	0. 10	0. 12	0. 20
比較例1	1. 42	0. 45	0.11	0.17	0. 28

表9の結果より、本発明の化合物を顕色剤として用いた 感熱記録材料は画像の耐油性、地肌部の耐熱性に優れて いることが明らかである。

[0041]

【発明の効果】本発明に係る新規な芳香族カルボン酸化 合物は新規物質であり、このものは感熱記録材料の顕色 剤として有利であり、このものを顕色剤として用いた感 熱記録材料は耐油性、耐熱性に優れた画像を与える。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

B41M 5/18

テーマコード(参考)

CO7C 323/12

B 4 1 W 5/16

FΙ

108

(72)発明者 早川 邦雄

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 会社リコー内

(72)発明者 亀岡 郁雄

福井県福井市文京4丁目23番1号 日華化 学株式会社内

(72) 発明者 楊 小南

福井県福井市文京4丁目23番1号 日華化 学株式会社内

Fターム(参考) 2HO26 BB02 BB37

4H006 AA01 AB76 BJ50 BP10 BP30 BR10 BR30 BS30 KD10 TA01 TA02 TA04 TB12 TB13 TB14 TB75